## 19日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

## ⑫公開特許公報 (A)

昭54-162684

⑤ Int. Cl.²B 01 D 13/00

20特

識別記号 〇〇日本分類 13(7) D 4

庁内整理番号 ⑥公開 昭和54年(1979)12月24日 7433-4D

> 発明の数 1 審査請求 未請求

> > (全 3 頁)

69汚染膜の予備処理方法

願 昭53-70955

②出 願 昭53(1978)6月14日

⑩発 明 者 塚本輝嘉

鎌倉市津1147-4

⑪出 願 人 荏原インフイルコ株式会社

東京都千代田区一ツ橋1丁目1

番1号

個代 理 人 弁理士 塩崎正広

明 細 電

1. 発明の名称

汚染膜の予備処理方法

- 2. 特許請求の範囲
  - 1 有機性,無機性物質を含有する液体を膜装着 セルに通液し、該膜によつて隔離された機度の 異なる2つの液に分離する処理においてで、 設度である。 の液に分離する処理においてで、 は付着した汚染物を除去するに際し、まずので、 された膜の表面および又は裏面に分解に された膜の表面および又は裏面に分解に された膜の表面を発生する表液を接触を のち酸薬液を排除し、さらに酸薬液を る分解剤を接触させてガス体を発生さと を特徴とする汚染膜の予備処理方法。
  - 2 前記分解によつて自からガス体を発生する薬液として、オゾン、過酸化物、次亜塩素酸、次亜塩素酸塩、亜硫酸塩、または酸性亜硫酸塩の水溶液を使用する特許請求の範囲第1項による

汚染膜の予備処理方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、有機、無機性物質を含有する液を、 圧力、電気、濃度差などを分離の駆動力として隔膜に通液し、該隔膜によつて隔離された濃度の異なる2つの液に分離する処理において、必然的に 膜面に付着する汚染物質を除去する方法に関する ものである。

隔膜を利用した不容性固形物,可溶性固形物の分離技術はかなり古くから検討されてきた技術であるが、最近この技術に使用する膜が得らられる地域が入手可能となり、その技術が最近の環境であるとの技術によると、施門光を浴びるに至つた。との技術によると、施中の不溶性固形物は当然のこと、膜の性能を引からて溶解固形物,例えば有機物,無機物などのよいで変解固形物,例えば有機物,無機物などのよいで変解固形物,例えば有機物,無機物などのよい、種々の目的に利用される可能であるため、種々の目的に利用される可能であるため、種々の目的に利用される可能性

がある。しかしながら、膜によつて溶存物、不溶 物を分離する以上、膜の汚染は必然的におこり、 その対策は重大課題である。特に有機性物質、な かでもコロイド性有機物質を含有する液を処理す る場合には、たとえルーズな膜を使用しても膜汚 染は容易におとり、タイトな膜を使用するとさら に無機性汚染物も析出して膜面に付着する。かか る膜汚染がおこると、膜透過液量が低下したり可 密性固形物の除去率が低下し、さらに悪化すると 膜自体の劣化をもおこす。また、電気を分離の駆 動力とする膜技術として電気透析法があるが、と の膜分離技術においてもやはり高度な前処理を要 し、特にコロイド性物質の膜面への付着は濃度分 極の主因となり、膜自体にも多大の損傷を与える。 その他、透析膜、浸透膜による分離技術において も、膜面で分離が進行している以上、汚染は避け られない。

その防止対策として、あらかじめ液中の汚染源となる有機、無機性の不溶性固形物を凝集沈澱、 濾過により除去すること、あるいは活性炭による

行されているリサーチ・アンド・デベロップメント・プログレス・レポート(Research & Develop-ment Progress Report)Ma 882の第68頁~第88頁には逆浸透膜の汚染物除去について紹介されている。

しかしながら、これら数多くの洗浄法は、主と して膜表面の汚染物の洗脱に主眼をおくものであ つて、膜の細孔内の汚染物除去にはほとんど考慮 が払われていなかつた。

本発明は、膜表面の汚染物は勿論のこと細孔内 汚染物の除去をも同時に可能とする汚染膜の予備 処理方法を提供することを目的とするものである。

本発明は、有機性、無機性物質を含有する液体を膜装着セルに通液し、該膜によつて隔離された機度の異なる2つの液に分離する処理において該膜面に付着した汚染物を除去するに際し、まず汚染された膜の表面および又は裏面に分解によつて自からガス体を発生する薬液を接触浸透させるのち該薬液を排除し、さらに該薬液を分解させる分解剤を接触させてガス体を発生させることを特徴

吸着,オソン酸化,塩素酸化,光学的処理などを 単独あるいは組合せることによつて溶解性有機物, 特にコロイド性有機物の吸着除去、分解などの操 作を行つても膜汚染を避けることはできない。特 に可溶性無機塩類,安定な有機質は除去し得ない ので、膜において濃縮が行われる限り膜の汚染は おこるものである。

とするものである。

すなわち本発明は、汚染された膜の表面および 又は裏面に自からの分解によつてガス体を発生す る薬剤を含む水溶液を接触させ、該液を汚染物内 および膜内細孔部に浸透させ、しかるのち該液を 系外に排除し、その後汚染物内および膜内細孔部 に浸透している上記液中の薬剤を分解する分解剤 を汚染膜の表面および又は裏面に接触させること によつて、汚染物内および膜内細孔部内にガスを 発生させ、膜面汚染物を膜面から剝離容易にする と共に細孔内の汚染物を移動可能にするものであ る。そして軽度な汚染膜の場合には、本発明のみ によつても膜汚染物を除去することが可能である が、本発明と同時に従来法の化学的洗浄や物理的 洗净を行つたり、従来の化学的洗浄や物理的洗净 の前後あるいは交互に本発明を行つたり、従来の 化学的洗浄や物理的洗浄の合間に本発明を行うこ とによつて、膜汚染物の除去を完全に行りことが できるのである。

なお、本発明において使用する分解によつて自

特開昭54-162684(3)

からガス体を発生する薬剤としては、炭酸、可溶 性炭酸塩,重炭酸塩,次亜塩素酸およびその塩, アンモニウム塩,過酸化物,硫化物,亜硫酸塩, 酸性亜硫酸塩、オゾンなどがあり、これらを単独 または組合せて使用できる。また、分解剤の例と しては、分解によつてガス発生をおこし得る薬剤 として炭酸, 可溶性炭酸塩, 重炭酸塩, 次亜塩素 酸、次亜塩素酸塩、過酸化ソーダなどの過酸化水 素の塩,硫化物,亜硫酸塩,酸性亜硫酸塩,オゾ ンを使用するときは、硫酸,塩酸,過酸化水素な どの無機酸やその他の有機酸などがありこれらを 単独又は組合せて使用でき、分解によつてガス発 生をおとし得る薬剤として過酸化水素を使用する ときは分解剤としてオゾン。 熱水などを利用する ととができ、アンモニウム塩を使用するときは分 解剤としてアルカリ剤を使用してアンモニアガス を発生させることができる。

また、上記分解によつて自からガス体を発生する楽剤中、膜汚染物を分解できるようなガス体を 発生しうるような薬剤が特によく、したがつてオ

~ 20メッシュのスクリーンにかけ、25°C, 系内 平均圧力 4 kg t/ch の条件下で分画分子量 13,000 の 管型限外濾過膜装着セルを使用して体積濃縮率で 2 倍とし膜分離を行つたところ、COD<sub>Mn</sub> として 15 ~ 30 mg/t の膜透過液を得た。膜透過水量は、 初期量を100とすると6日後に75 に低下したの で、この汚染膜を洗浄する前に本発明による予備 的処理を行つた。すなわち、膜表面側の残留液を すべて排除し、2 多の重炭酸ソーダ水溶液を25°C, 0.5 m/s の流速で膜表面側に送り、3 時間循環させ たのちこの水溶液をすべて排除し、その後 pH 2.0 の

一方、本発明による予備処理を行うことなく、 単に2%の合成洗剤(pH 9.2/25C)で3時間循環 洗浄した場合には、膜透過水量の回復は85~87% にとどまつた。

くえん酸と塩酸の混酸を 25°C, 0.5 m/s の流速で送

り込み、1時間循環させた。次に、28の合成洗

剤 (pH 9.2/25°C) で 3 時間循環洗浄したところ、

膜透過水量は96まで回復した。

ソン,過酸化物,次更塩素酸,次更塩素酸塩,更 硫酸塩,酸性更硫酸塩は分解によつて酸素,塩素, 更硫酸ガスなどの酸化力を有するカス体を発生す るから特に有用である。

また、本発明は逆浸透膜に限らず限外濾過膜,マイクロボーラス膜の汚染物除去に利用できると共に、電気透析膜,浸透膜,透析膜など膜分離技術においておこる膜の洗浄,洗浄のための予備的処理として利用することができ、膜装着セルの形式には何ら制限はなく、如何なる形式のセルにも適用可能であり、膜素材としても有機性膜,無機性膜においても十分利用することができる。

以上述べたように本発明によれば、薬剤の分解により発生するガス体により、膜面汚染物のみならず細孔内の汚染物をも柔軟にし、剝離容易にし、公知の洗浄方法と併用するときは極めて効果的に膜汚染物を除去することができるものである。

次に実施例を示す。

実施例 1

COD<sub>Mn</sub> として 50~100mg/L の生活汚水を約10

実施例 2

分画分子量 13,000 の中空糸型限外濾過膜装着セルを使用した以外は実施例 1 と同様に膜分離を行つたところ、膜透過水量は初期量を 100 とすると6 日後には 7 1 に低下したので、洗浄前に本発明による予備的処理を行つた。すなわち、膜の表、裏両面の残留液をすべて排除し、3 %の過酸化水素水を 25°C, 0.5 m/s の流速で膜の表裏両面に送り、2 時間循環させたのちこれを排除し、その後 60°C の温水を 0.5 m/s の流速で送り込み 1 時間循環させた。次に膜の表側を 2 %の合成洗剤 ( pH 9.2/25°C ) で 2 時間循環洗浄したところ、膜透過水量は 9 5 に回復した。

一方、本発明による予備処理を行うことなく、 単に2%の合成洗剤(pH 9.2/25°C)で3時間循環 洗浄した場合には、膜透過水量の回復は82~85% にとどまつた。